(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-230681

(43)公開日 平成4年(1992)8月19日

计纸书二体式

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 D 417/06	識別記号	庁内整理番号 9051-4 C	FI			ł	技術表示箇所
A 6 1 K 31/55	ABN	7252-4C		•			
	ABS	7252-4C					
C 0 7 D 417/14		9051 -4 C					
			4	審査請求	未請求	請求項の数	(全 12 頁)
(21)出願番号	特願平2-416066		(71)出願人	0002535	503		
				麒麟麦洲	西株式会	土	
(22)出願日	平成2年(1990)12月28日		東京都渋谷区神宮前6丁目26番1号			\$1号	
			(72)発明者	金 子	昇		
				東京都世田谷区千歳台2-41-10			
			(72)発明者	大 澤	立 志		
				群馬県高	高崎市宮原	原町3番地 内	麟麦酒株式
				会社医药	薬開発研 第	究所内	
			(72)発明者	酒 井	輝 行		
				群馬県高	高崎市宮	京町3番地 歯	媒麟麦酒株式
				会社医	集開発研究	党所内	
			(74)代理人	弁理士	佐藤 -	-雄 (外2名	4)
						Ā	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 1,4 - ペンゾチアゼピン誘導体

(57) 【要約】

〔目的〕 心抑制作用を伴なうことなく、しかも心筋の KD (Kineticcelldeath) 抑制作用を持つ化合物を提供す

〔構成〕 次式〔I〕で示される1, 4 - ベンゾチアゼ ピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩。

$$\mathbb{R}^{1}$$

式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。R は、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わ す。Xは、0またはH2を表わす。nは、1または2を 表わす。RIは、水素原子、置換フェニル基(ここで置 換基はOHまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基であ る)、

【化2】

炭素数1~3の低級アルコキシ基または 【化3】

(ここでR² は、炭素数1~3のアシル基である)を表 わす。pHは、フェニル基を表わす。

【特許請求の範囲】

【請求項1】次式〔1〕で示される1,4 - ベンゾチア*

*ゼピン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩。

[化1]

$$\mathbb{R}^{\mathbb{N}} \xrightarrow{\mathbb{N}^{\mathbb{N}}} \mathbb{N}^{\mathbb{N}} \longrightarrow \mathbb{N}^{\mathbb{N}}$$

式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。R は、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わ す。Xは、0または H_2 を表わす。nは、1または2を 10 つ化合物が望まれていた。 表わす。RIは、水素原子、置換フェニル基(ここで置 換基はOHまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基であ る)、

[化2]

炭素数1~3の低級アルコキシ基または [化3]

(ここでR² は、炭素数1~3のアシル基である)を表 わす。phは、フェニル基を表わす。

【発明の詳細な説明】

【0001】 (発明の背景)

【産業上の利用分野】本発明は、心筋の過収縮および過 伸展を抑制し、心筋を壊死から保護する作用を有する 1, 4 - ベンゾチアゼピン誘導体に関するものである。 [0002]

【従来の技術】近年、人口の高齢化に伴なって循環器疾 患が増加しており、中でも高血圧、狭心症、心筋梗塞は 年々増加している。特に、心筋梗塞は突然に発症し、そ れによる致死率はきわめて高い。その成因については、 従来より血栓または冠攣縮により心臓の栄養血管である 冠動脈が閉塞して発症すると考えられてきたが、最近金 子らは、心筋梗塞患者の心筋に二種類の壊死形態(Stat iccell death (SD) およびKinetic cell death (K D) 〕があり、ヒトの心筋梗塞の主体をなす細胞死はK 40 Dであるという自己崩壊説を心筋梗塞の新しいメカニズ ムとして提唱した(東京女子医科大学雑誌、52、14 43、1982年)。また金子らは、ウサギを用いてK Dによる心筋梗塞モデルを作成し、一部のカルシウム拮 抗薬がその発症を抑制することを明らかにした(特公昭 61-40651号参照)。さらに最近、ラットの摘出 心臓を用いるランゲンドルフ法によるインピトロ系のK Dによる心筋梗塞モデルを作成することに成功し、これ を用いて一部のカルシウム拮抗薬について、インビポ系 と同様のKD抑制作用を見出している。しかし、このよ 50

うなカルシウム拮抗薬には、心抑制作用が強いものがあ るため、心抑制作用が弱くしかも強いKD抑制作用を持

【0003】 (発明の概要)

【発明が解決しようとする課題】本発明は、心抑制作用 を伴なうことなく、しかも上記のKD抑制作用を持つ化 合物を提供することを目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、1、4-ベン ゾチアゼピン誘導体およびその薬学的に許容される塩に よって上記目的を達成した。すなわち、本発明による化 合物は、次式[I]で示される1,4 - ベンゾチアゼピ 20 ン誘導体またはその薬学的に許容しうる塩である。

【化4】

式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。R は、Hまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基を表わ す。Xは、0またはH2を表わす。nは、1または2を 30 表わす。R¹ は、水素原子、置換フェニル基(ここで置 換基はOHまたは炭素数1~3の低級アルコキシ基であ る)、

【化5】

炭素数1~3の低級アルコキシ基または (化6)

(ここでR² は、炭素数1~3のアシル基である)を表 わす。phは、フェニル基を表わす。

【0005】 (発明の具体的説明)

<1,4 - ベンゾチアゼピン誘導体およびその塩>本発 明による1,4・ペンゾチアゼピン誘導体は次式〔1〕 で示されるものであることは前記した通りである。

(4K.7]

-914-

式中、各置換基は下記の通り定義されるものである。 R は、Hまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基を表わす。 Xは、0 または H_2 を表わす。 n は、1 または2 を 表わす。 R^1 は、水素原子、置換フェニル基(ここで置換基はO Hまたは炭素数 $1\sim3$ の低級アルコキシ基であ 10 る)、

[化8]

炭素数1~3の低級アルコキシ基または 【化9】

(ここでR² は、炭素数1~3のアシル基である)を表わす。phは、フェニル基を表わす。また、式[I]で示される化合物は塩基性の窒素原子を有しているのでこの位置において酸付加塩があり得るが、酸付加塩を形成すべき酸は薬学的に許容されるものであるべきである。従って式[I]で示される化合物の薬学的に許されうる塩も本発明による化合物の範囲内のものである。このような塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸塩、およびクエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、安息香酸塩、コハク酸塩、酢酸塩、酒石酸塩等の有機酸塩をあげることができる。

【0006】 <1、4 - ベンゾチアゼピン誘導体の製造 >式 [I] で示される本発明化合物は、多数の経路により製造されうるが、例えば次のようなA) \sim E) の経路の反応によって製造することができる。ただし、反応式中のR、 R^{I} 、X、n およびp h は、式 [I] 中で定義された通りである。

経路A): この経路は、一般的に次の様に示される。 【化10】

$$R \xrightarrow{S \longrightarrow N \longrightarrow N} p h$$

化合物(1)をトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下で、塩化メチレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン (THF)等の非プロトン性の溶媒中で好ましくは0℃~室温にてアクリロイルクロリドと反応させることによりアミド体(2)が得られる。これを塩化メチレン、クロロホルム、メタノール、エタノール、THF等の溶媒中で室温にて4・ベンジルピペリジンと反応させることにより本発明化合物(3)が得られる。生成物は、常法により単離精製される。

経路B): この経路は、一般的に次の様に示される。 【化11】

$$\mathbb{R} \xrightarrow{(5)} \mathbb{N} \underset{0}{\bigvee} \mathbb{N} \longrightarrow \mathbb{P} h$$

化合物(1)をトリエチルアミン等の塩基の存在下で塩化メチレン、クロロホルム、THF等の非プロトン性の溶媒中で好ましくは0℃~室温にてプロモアセチルクロリドと反応させることによりアミド体(4)が得られる。これをアセトニトリル、メチルエチルケトン、アセトン等の溶媒中で炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の存在下で4・ペンジルピペリジンと加熱還流することにより本発明化合物(5)が得られる。生成物は常法により単離精製される。

50 経路C): この経路は、一般的に次の様に示される。

40

20

5

$$R \xrightarrow{(7)} R^3 \xrightarrow{H N \longrightarrow p h}$$

(R³は、水素原子を除く前配R¹である)。この経路 は、3つの工程の反応から成り立っており、第一段階は 出発物質(2) の2位のクロル化である。適当な非プロト ン性溶媒、好ましくはトルエン中でN - クロルコハク酸 イミド (NCS) の存在下にアミド体(2) と加熱還流す るか、あるいはアミド体(2) を塩化メチレン、クロロホ ルム等の非プロトン性の溶媒中で塩化スルフリルと0℃ ~室温、好ましくは0℃にて反応させることによりクロ ル体(6) が得られる。次いで、これを塩化メチレン、ア セトニトリル等の非プロトン性溶媒中でインドール誘導 体、置換ベンゼン誘導体、アルコール等の存在下で塩化 第二スズ、塩化亜鉛、塩化アルミニウム等のルイス酸と 好ましくは0℃~室温にて反応させることによって化合 物(7) が得られる。これを、経路A) と同様に4 - ベン ジルピペリジンと反応させることにより本発明化合物 (8) が得られる。生成物は常法により単離精製される。 経路D):この経路は、一般的に次の様に示される。

[化13]

₩4-23

この経路も経路C)と同様に3つの工程の反応から成り 立っており、第1段階は化合物(4)のクロル化である。 適当な非プロトン性溶媒、好ましくはトルエン中でN-クロルコハク酸イミド (NCS) の存在下にアミド体 (4) と加熱還流するか、あるいはアミド体(4) を、塩化 メチレン、クロロホルム等の非プロトン性の溶媒中で塩 化スルフリルと室温にて反応させることによりクロル体 (9) が得られる。これを塩化メチレン、アセトニトリル 30 等の非プロトン性溶媒中でインドール誘導体、置換ベン ゼン誘導体、アルコール等の存在下に塩化第二スズ、塩 化亜鉛、塩化アルミニウム等のルイス酸と好ましくは0 ℃~室温にて反応させることによって化合物(10)が得ら れる。これを経路B) と同様に炭酸カリウム、炭酸ナト リウム等の塩基の存在下で4 - ペンジルピペリジンと反 広させることにより本発明化合物(11)が得られる。生成 物は常法により単離精製される。

経路E): この反応は、一般的に次の様に示される。 【化14】

40

この反応では、アミド体(12)を非プロトン性溶媒、好ましくはTHF中で適当な還元剤、例えば水素化アルミニウムリチウム、水素化メトキシエトキシアルミニウムナトリウムおよびジボランから選ばれたものと好ましくは0℃~室温あるいは加熱還流することによりアミン体(13)が得られる。生成物は常法により単離精製される。このようにして製造することができる本発明化合物は、常法により前述したような酸付加塩の形にすることができる。

【0007】〈本発明化合物の有用性〉本発明による式 [1] で示される1.4 - ベンゾチアゼピン誘導体およ びその薬学的に許容しうる塩は、後記の薬理試験の結果 に示されているように、KD抑制作用を有しており、循 環器疾患用の治療薬となりうる。具体的には抗心筋梗塞 薬、特に急性心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤あるいは 心筋壊死抑制剤として有用である。本発明化合物を急性 心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤として用いる場合の投 与量は、疾患の程度、患者の体重、投与経路などにより 異なっていて特に制限はないが、通常は成人(平均体重 30 60kg) 1日あたり10mg~1000mg程度を1日1回 程度経口的あるいは非経口的(たとえば静脈注射)に投 与することができる。投与剤型としては、例えば散剤、 細粒剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、注射剤などがあげ られる。また、製剤化の際は、通常の製剤担体もしくは 希釈剤を用い、常法によって製造することができる。

[0008]

【発明の効果】本発明による化合物は、心抑制作用を伴わずに強力な心筋壊死抑制作用を有するものであり、その結果優れた急性心筋梗塞の予防もしくは治療薬剤を提供することが可能である。本発明による化合物が上記のような効果を有することは、当業者にとって思いがけなかったことと解される。

【0009】〔実験例〕

【実施例】以下の実験例は、本発明を更に具体的に説明 するものであるが、本発明は、その要旨を超えない限り これらの実験例によって限定されるものではない。

<化合物の合成>本発明に係る化合物の合成例およびその物理化学的性質は下記の通りである。なお、核磁気共鳴スペクトル(NMP)の測定はテトラメチルシランを

内部標準として行なって p p m に表示してある。 部は容量部を示す。

実験例1

2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン(11g) およびトリエチルアミン(13.5g) をTHF(300ml)に溶解し、これにアクリロイルクロリド(9.5g)を氷冷下滴下し、室温にて30分間機拌した。10%水酸化カリウム水溶液を加え、室温にで機拌した後クロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、200g)にて精製し、n-ヘキサン(60部)+酢酸エチル(40部)の混合溶媒にて溶出し、4-アクリロイル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1,4-ベンゾチアゼピン(12.5g)を得た。

mp 108. 5~110. 0℃

IRν (cm⁻¹):1635,1590.

' H-NMR (CDC13, 100MHz) δ : 2. 76~ 2. 97 (2H, m), 3. 99~4. 23 (2H, m), 4. 72~4. 86 (2H, m), 5. 57~ 5. 79 (1H, m), 6. 13~6. 91 (2H, m), 7. 12~7. 68 (4H, m). FD-MS (m/z): 219 (M).

【0010】実験例2

7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 40 - ベンゾチアゼピン(10.0g)(後述の調製例1~ 6参照)、トリエチルアミン(10.2g)、アクリロ イルクロリド(6.9g)を実験例1の製造法と同様に 反応させ、4 - アクリロイル - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン(1 0.6g)を得た。

mp 79.0~81.0℃

E 3 2

IRν (cm⁻¹):1635,1595.

鳴スペクトル (NMR) の測定はテトラメチルシランを 50 'H-NMR (CDCl₃、100MHz)δ:2.69~

2. 90 (2H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 9 $7 \sim 4$. 24 (2 H, m), 4. 67 ~ 4 . 82 (2 H, m), 5. $56 \sim 5$. 82 (1H, m), 6. 10 ~ 7.53 (5 H, m) . FD-MS (m/z): 249 (M).

【0011】 実験例3

2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼ ピン (4.8g)、トリエチルアミン (5.9g) およ びプロモアセチルクロリド (5.5g) を実験例1の製 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン (3.5g)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃, 100MHz) δ : 2. 80~ 3. 00 (2 H, m), 3. $7.8 \sim 4.1.8$ (4 H, m) \checkmark 4. 70 \sim 4. 84 (2 H, m) \checkmark 7. 15 \sim 7.65 (4H, m).

【0012】実験例4

7・メトキシ・2, 3, 4, 5・テトラヒドロ・1, 4 - ペンゾチアゼピン (3.0g)、トリエチルアミン (3. 1g) およびプロモアセチルクロリド (3. 2 g) を実験例1の製造法と同様に反応させ、4 - プロモ アセチル・7・メトキシ・2, 3, 4, 5・テトラヒド*

(cm-1):3400、2920、1635、1590(塩酸塩とし

 τ) | H-NMR (CDC1₃, 100MHz) δ : 1. 1 $1 \sim 2.95 (17H, m) \cdot 3.78 (3H, s) \cdot 30$ 3. $86 \sim 4$. 16 (2 H, m), 4. 65 (2 H, s), 6. $6.3 \sim 7.54$ (8 H, m). FD-MS (m/z):424(M).

IRν

【0014】実験例6

4 - プロモアセチル - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 -テトラヒドロ・1, 4・ベンゾチアゼピン(1.3g) および4 - ペンジルピペリジン(0.9g)をアセトニ トリル (50ml) に溶解し、これに炭酸カリウム (1. 1g)を加え、3時間加熱還流した。放冷後水を加えて し、芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルCー 200、60g) にて精製し、クロロホルム (98部) +メタノール (2部) の混合溶媒にて溶出し、4 - 〔1 - (4 - ベンジル) ピペリジニル) アセチル・7・メト キシ-2,3,4,5-テトラヒドロ-1,4-ベンゾ チアゼピン(1.7g)を得た。

*ロ-1, 4-ペンゾチアゼピン(2.5g)を得た。

$$I R \nu$$
 (cm⁻¹) : 1640.

10

 1 H-NMR (CDC1₃, 100MHz) δ : 2. 75~ 2. 94 (2 H, m), 3. $68 \sim 4$. 18 (4 H, m), 3.80 (3H, s), 4.66 \sim 4.81 (2 H, m), 6. $65 \sim 7$. 58 (3H, m).

【0013】実験例5

造法と同様に反応させ、4-プロモアセチル-2,3,104-アクリロイル-7-メトキシ-2,3,4,5-テ トラヒドロ・1, 4・ペンゾチアゼピン(4.0g)お よび4 - ベンジルピペリジン (3.7g) をクロロホル ム (15ml) に溶解し、室温にて2日間放置した。シリ カゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-20 0、150g) にて精製し、クロロホルム (98部) + メタノール (2部) の混合溶媒にて溶出し、4-〔3-**〔1‐(4‐ペンジル)ピペリジニル〕プロピオニル〕** - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン (6.8g) (化合物(イ))を 20 得た。この化合物 (1.0g) をメタノール (10ml) に溶解し、塩化水素・メタノール溶液 (10% (w/w)、 2 ml) を加え酸性とした。溶媒留去後、エーテルで洗浄 し、塩酸塩(0.95g)を粉末として得た。

 $IR\nu$ 3 (cm⁻¹): 1640.

¹ H-NMR (CDCl₃, 500MHz) δ : 1. 14~ 2. 09 (7 H, m), 2. $4 8 \sim 3$. 20 (8 H,m), 3. 79 (3H, s), 4. $00 \sim 5$. 95 (4 H, m), 6. $65 \sim 7$. 50 (8H, m), FD-M S(m/z):410(M).

【0015】実験例7

4-アクリロイル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1, 4 - ベンゾチアゼピン(10g)を塩化メチレン クロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄 40 (150ml) に溶解し、これに氷冷下塩化スルフリル (9.3g) を加え、0℃にて1時間攪拌した。これに 水を加えてクロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食 塩水で洗浄し、芒硝にて乾燥後減圧下に溶媒を留去し た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワ コーゲルC-200、200g) にて精製し、n-へキ サン (70部) +酢酸エチル (30部) の混合溶媒にて 溶出し、4-アクリロイル-2-クロロ-2、3、4、 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン (10. 5g)を得た。

66. 0~68. 0℃ m p

 $(cm^{-1}):1640.$ IRν

 1 H-NMR (CDC 1_{3} , 100 MHz) $\delta:4.05\sim$ 4. 15 (2 H, m), 4. $45 \sim 5$. 00 (2 H, m), 5. $0.1 \sim 5$. 2.2 (1 H, m), 5. $5.5 \sim$ 5. 85 (1 H, m), 6. $15 \sim 6$. 85 (2 H, m), 7. $20 \sim 7$. 70 (4H, m).

【0016】実験例8

4 - アクリロイル - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テ トラヒドロ・1, 4・ベンゾチアゼピン(4.0g)、 塩化スルフリル (2.3g)を実験例7と同様に反応さ せ、4-アクリロイル・2-クロロ・7-メトキシ・ 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ペンゾチアゼ ピン(2.4g)を得た。

mp 97. 5~99. 5℃

 $(cm^{-1}):1640.$

 1 H-NMR (CDC 1 3, 100 MHz) δ : 3.84 (3 H, s), 4. $13 \sim 4$. 23 (2 H, m), 4. $45\sim5$. 20 (3H, m), 5. $60\sim5$. 85 (1 H, m), 6. $15 \sim 7$. 60 (6H, m).

【0017】実験例9

前述の4-アクリロイル-2-クロロ-2,3,4,5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ペンゾチアゼピン(2.9 g) および5 - (アセタミド) インドール(2.5g) をアセトニトリル (80ml) に溶解し、これに塩化亜鉛 (4.8g)を室温にて加え、4時間室温で攪拌した。 水を加えてクロロホルムにて抽出した。抽出液を飽和食 塩水で洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去した。 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ワコー* 12

*ゲルC-200、100g) にて精製し、クロロホルム (98部) + メタノール (2部) の混合溶媒にて溶出 し、4-アクリロイル・2・〔(5-アセタミド)イン ドール・3・イル]・1,4・ベンゾチアゼピン(3. 0g)を得た。

 $(cm^{-1}): 3250, 1640$. IRν

 1 H-NMR (CDC1₃, 100MHz) δ : 2. 08, 10 2. 12 (each 1. 5 H, each s), 3. $50 \sim 5$. 8 $0 (5 H, m), 6. 10 \sim 8. 05 (12 H, m),$ 9. 08 (1H, brs) \cdot FD-MS (m/z):391 (M).

【0018】実験例10

前述の4-アクリロイル-2-〔(5-アセタミド)イ ンドール・3・イル〕・1、4・ベンゾチアゼピン (3.0g) および4 - ペンジルピペリジン(1.7 g) をクロロホルム (3 0 ml) およびメタノール (5 m 1) に溶解し、室温にて24時間放置した。減圧下に溶 20 媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(ワコーゲルC-200、100g)にて精製し、 クロロホルム (97部) +メタノール (3部) の混合溶 媒にて溶出し、2 - 〔(5 - (アセタミド) インドール - 3 - イル) - 4 - 〔3 - 〔1 - 〔4 - ペンジル〕ピペ リジニル)プロピオニル) - 2, 3, 4, 5 - テトラヒ ドロ・1、4・ベンゾチアゼピン(4.0g)(化合物 (ロ)) を得た。この化合物(1.0g)を実験例5と 同様の方法で処理し、塩酸塩(1.0g)を粉末として

(cm⁻¹):3400、3250、1635、(塩酸塩として)。

¹ H-NMR (CDCl₃, 100MHz) δ : 1. 00~ 3. 00 (13H, m), 2. 07, 2. 13 (each 1. 5 H, each s), 3. $40 \sim 5$. 20 (7 H, $(1 \text{ H, br s}) \cdot \text{FD-MS} (m/z) : 566$ (M).

【0019】 実験例11

前述の4-アクリロイル-2-クロロ-2,3,4,5 - テトラヒドロ・1, 4 - ベンゾチアゼピン(1.0 g)、ゲラニオール(0.9g) および塩化亜鉛(0. 8g)を実験例9と同様の製造法にて反応させ、4-ア クリロイル - 2 - ゲラニルオキシ - 2, 3, 4, 5 - テ トラヒドロ・1、4 - ベンゾチアゼピン (1.0g) を 得た。

³ (cm⁻¹):1640.

m), 6. $65 \sim 8$. 10 (14H, m), 9. 35 40 1 H-NMR (CDC 13, 100 MHz) δ : 1. 60 (3H, s), 1. 65 (6H, s), 2. 00 (4 H, br s), 3. $75 \sim 5$. 20 (9 H, m), 5. $40 \sim 5$. 80 (1 H, m), 6. $10 \sim 6$. 75 (2 H, m), 7. $10 \sim 7$. 35 (2 H, m), 7. $40 \sim 7.60 (2 H, m)$. FD-MS (m/z): 371 (M).

【0020】実験例12

前述の4-アクリロイル-2-ゲラニルオキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼピン 50 (1.0g) および4-ペンジルピペリジン(0.62

(8)

13

g) を実験例10と同様の製造法にて反応させ、4-(3 - (1 - (4 - ベンジル) ピペリジニル) プロピオ **ニル)-2-ゲラニルオキシ-2,3,4,5-テトラ** ヒドロ・1、4・ベンゾチアゼピン(1.3g)(化合 物(ハ))を得た。この化合物(1.1g)を実験例5 と同様の方法で処理し、塩酸塩(1.0g)をアメ状物 として得た。

IRv ³ (cm⁻¹):1640(塩酸塩として)。

 1 H-NMR (CDC 1_{3} , 100 MHz) $\delta:0.80\sim$ 1. 70 (5H, m), 1. 58, 1. 62, 1. 68 (each 3 H, each s), 1. $80 \sim 2$. 10 (4 H, b) r s), 2. $30 \sim 3$. 00 (8H, m), 3. 70 ~ 5.30 (11H, m), 7.05 ~ 7.35 (7 H, m), 7. $40 \sim 7$. 60 (2H, m), FD-M S(m/z): 546(M).

【0021】実験例13

前述の4-アクリロイル-2-クロロ-7-メトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1, 4-ベンゾチアゼ 20 ニル) -7-メトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ ピン (2.3g) およびアニソール (1.1g) を塩化 メチレン(50ml)に溶解し、これに塩化第二スズ (2.8g)を加え、室温にて2時間攪拌した。水を加 えてクロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗 浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去した。残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-*

14

*200、50g) にて精製し、n - ヘキサン (70部) +酢酸エチル(30部)の混合溶媒にて溶出し、4-ア クリロイル・2・〔4・メトキシフェニル〕・7・メト キシ・2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ・1, 4 - ベンゾ チアゼピン(1.7g)を得た。

 $IR\nu$ (cm⁻¹):1640.

 1 H-NMR (CDC 1 $_{3}$, 100 MHz) δ : 3.81 (3 H, s), 3. 83 (3 H, s), 3. 60~5. 4.5 (5 H, m), 5. $5.0 \sim 7.60$ (10 H, m) \cdot FD-MS (m/z): 355 (M).

【0022】実験例14

前述の4-アクリロイル・2-(4-メトキシフェニ ル) - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ・ 1, 4 - ベンゾチアゼピン (1, 2g) および4 - ベン ジルピペリジン(0.95g)を実験例5と同様の製造 法にて反応させ、4 - 〔3 - 〔1 - (4 - ペンジル) ピ ペリジニル〕プロピオニル〕 - 2 - (4 - メトキシフェ - 1, 4 - ペンゾチアゼピン(1.75g)(化合物 (二)) を得た。この化合物(1.2g)を実験例5と 同様の方法で処理し、塩酸塩(1.2g)を粉末として 得た。

(cm⁻¹):3430、1640(塩酸塩として)。

¹ H-NMR (CDC I₃、500 MHz)δ:1.10~ 30 ベンゾチアゼピン(0.26 g)を得た。 3. 00 (15H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 81 (3H, s), 3. $70 \sim 5$. 21 (5H, m), 6. $62 \sim 7$. 65 (12H, m). FD-MS (m/ z):530 (M).

【0023】実験例15

前述の4 - プロモアセチル - 2, 3, 4, 5 - テトラヒ ドロ・1, 4・ペンゾチアゼピン(2.5g)および塩 化スルフリル (1.5g) を実験例7の製造法と同様に 反応させ、4-プロモアセチル-2-クロロ-2,3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン 40 (1.4g)を得た。この化合物(0.30g)、ゲラ ニオール (0.30g) および塩化亜鉛 (0.26g) を実験例9の製造法と同様に反応させ、4-プロモアセ チル-2-ゲラニルオキシ-2,3,4,5-テトラヒ ドロ・1, 4・ペンゾチアゼピン(0.21g)を得 た。ついでこの化合物 (0.21g)、4-ペンジルビ ペリジン(0.11g)、および炭酸カリウム(0.1 3g)を実験例6の製造法と同様に反応させ、4-〔1 - (4 - ベンジル) ピペリジニル] アセチル・2 - ゲラ ニルオキシ-2,3,4,5-テトラヒドロ-1,4-50 に反応させ、2-〔(5-アセタミド)インドール-3

IRv 3 (cm⁻¹):1640.

¹ H-NMR (CDCl₃, 500MHz) δ : 1. 28~ 2. 15 (11H, m), 2. $48 \sim 3$. 40 (6H, m), 1. 57 (3H, s), 1. 64 (3H, s), 1. 68 (3 H, s), 3. $80 \sim 5$. 30 (7 H, m), 7. $10 \sim 7$. 56 (9 H, m). FD - MS(m/z):532 (M).

【0024】実験例16

前述の4-プロモアセチル-2-クロロ-2,3,4, 5-テトラヒドロ-1,4-ベンゾチアゼピン(0.5 0g)、5 - (アセタミド) インドール (1.0g) お よび塩化亜鉛 (0.78g) を実験例9の製造法と同様 に反応させ、4 - プロモアセチル - 2 - 〔(5 - アセタ ミド) インドール・3・イル)・1,4・ベンゾチアゼ ピン (0.67g) を得た。この化合物 (0.67 g)、4-ペンジルピペリジン(0.33g)、および 炭酸カリウム(0.40g)を実験例6の製造法と同様

- イル) - 4 - [1 - (4 - ベンジル) ピペリジニル] *ンゾチアゼピン(0.66g)を得た。 アセチル - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ペ*

IRv 3 (cm⁻¹):3470,1670,1630.

 1 H-NMR (CDC1₃, 500MHz) δ : 1. 10~ 5. 35 (18H, m), 2. 13, 2. 15 (each 1. 5 H, each s) \cdot 6. 80 \sim 7. 9 5 (1 3 H, m), 8. 65 (1H, brs), 8. 80 (1H, s) . FD-MS (m/z) : 552 (M) .

【0025】実験例17

前述の4 - プロモアセチル - 2 - クロロ - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチア ゼピン (0.19g)、アニソール (0.07g) およ び塩化第二スズ (0.17g) を実験例13の製造法と 同様に反応させ、4-プロモアセチル-7-メトキシー 2 - (4 - メトキシフェニル) - 2, 3, 4, 5 - テト ラヒドロ・1, 4・ペンゾチアゼピン(0.17g)を 得た。この化合物 (0. 17g)、4-ベンジルピペリ ジン (0.09g) および炭酸カリウム (0.11g) 20 「H-NMR (CDC13、500MHz)δ:1.24~ を実験例6の製造法と同様に反応させ、4-〔1-(4 - ペンジル) ピペリジニル) アセチル・7・メトキシ・ 2 - (4 - メトキシフェニル) - 2, 3, 4, 5 - テト ラヒドロ・1, 4 - ベンゾチアゼピン(0.20g)を 得た。

IRv 8 (cm⁻¹):1640.

¹ H-NMR (CDC1₃, 100MHz) δ : 1. 00~ 3. 55 (13H, m), 3. 80 (3H, s), 3. 81 (3H, s), 3. $70 \sim 5$. 45 (5H, m), 6. $62 \sim 7$. 56 (12H, m). FD-MS (m/ z):516 (M).

【0026】実験例18

前述の4 - 〔3 - 〔1 - (4 - ベンジル) ピペリジニ ル) プロピオニル) - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 -テトラヒドロ・1, 4・ベンゾチアゼピン(0.90%

※g) をテトラヒドロフラン (50ml) に溶解し、0℃に て水素化アルミニウムリチウム(0.24g)を加え、 0℃にて2時間攪拌した。硫酸ナトリウム・10水和物 にて過剰の水素化アルミニウムリチウムを分解した後セ 10 ライト濾過した。濾液を減圧下に濃縮した後、カラムク ロマトグラフィー (ワコーゲルC-200、20g) に て精製し、クロロホルム (98部) +メタノール (2 部) の混合溶媒にて溶出し、4 - 〔3 - 〔1 - (4 - ベ ンジル) ピペリジニル) プロピル) - 7 - メトキシー 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼ ピン(0.71g)を得た。

16

CECI IRv 3 (cm⁻¹):1595,1480.

2. 92 (19H, m), 3. $30\sim3$. 35 (2H, m), 3. 78 (3H, s), 4. 11 (2H, s), 6. $65 \sim 7$. 45 (8H, m). FD-MS (m/z): 410 (M).

【0027】実験例19

前述の4 - (3 - (1 - (4 - ペンジル) ピペリジニ ル) プロピオニル) - 2 - (4 - メトキシフェニル) -7・メトキシ・2, 3, 4, 5・テトラヒドロ・1, 4 ペンゾチアゼピン(1.0g)および水素化アルミニ 30 ウムリチウム (0.22g) を実験例18の製造法と同 様に反応させ、4 - 〔3 - 〔1 - (4 - ベンジル) ピペ リジニル)プロピル) - 2 - (4 - メトキシフェニル) - 7 - メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4-ベンゾチアゼピン(0.46g)を得た。

IRv 8 (cm⁻¹):1610,1595,1510.

¹ H-NMR (CDCl₃, 500 MHz) δ : 1. 24~ 2. 93 (17H, m), 3. 40~4. 46 (5H, m), 3. 79 (3H, s), 3. 80 (3H, s), 6. $69 \sim 7$. 50 (12H, m). FD-MS (m/ z):516 (M).

【0028】実験例20

前述の4-アクリロイル-2-クロロ-2,3,4,5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン (0. 20) g)、メタノール(0.1ml)および塩化第二スズ (0.31g)を実験例13の製造法と同様に反応さ 50

せ、4-アクリロイル・2-メトキシ・2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピン(0.19 g) を得た。この化合物 (0. 18g) および4-ベン ジルピペリジン(0.19g)を実験例5の製造法と同 様に反応させ、4 - 〔3 - 〔1 - (4 - ペンジル) ピペ リジニル] プロピオニル] - 2 - メトキシ - 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ・1, 4-ペンゾチアゼピン (0.25g)を得た。

IRv 3 (cm⁻¹): 1640.

 1 H-NMR (CDC1₃, 100MHz) δ : 1. 10~ 2. 10 (7 H, m), 2. $40 \sim 2$. 95 (6 H, m), 3. 35 (3H, s), 3. $65 \sim 5$. 10 (7 H. m) $\sqrt{7}$, $0.0 \sim 7$, 3.0 (7 H, m), 7, 3.5 ~ 7.55 (2 H, m) . FD-MS (m/z): 424 (M).

【0029】 <出発物質7-メトキシ-2, 3, 4, 5 10 -メトキシ安息香酸(47.1g)を得た。 - テトラヒドロ - 1, 4 - ベンゾチアゼピンの合成>調 製例1

*2, 5-ジヒドロキシ安息香酸(50.0g)をアセト ニトリル (400ml) に溶解し、これに硫酸ジメチル (67.5ml) および炭酸カリウム (98.1g) を加 え、3時間加熱還流した。水を加えてクロロホルム抽出 した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後芒硝で乾燥し、減圧 下に溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (ワコーゲルC-200、200g) にて 精製し、n - ヘキサン (95部) +酢酸エチル (5部) の混合溶媒にて溶出し、メチル 2-ハイドロキシ-5

18

IR ν 3 (cm⁻¹):3250, 1680, 1620.

 1 H-NMR (CDC $_{13}$, 100 MHz) δ : 3. 77 (3H, s), 3. 94 (3H, s), 6. 89 (1 H, d, J = 8.5 Hz), 7.06 (1H, dd, J =2. 9 Hz, 8. 5 Hz), 7. 27 (1 H, d, J = 2. 9Hz), 10. 27 (1H, s).

調製例2

前述のメチル 2-ハイドロキシ-5-メトキシ安息香 酸(47.4g)をジメチルホルムアミド(400ml) に溶解し、これに1, 4-ジアザビシクロ〔2, 2, 2] オクタン(43.8g) およびジメチルチオカルパ モイルクロリド(48.0g)を加え、室温にて20時 間攪拌した。10%塩酸水(300ml)にあけ、酢酸工 チルにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し芒硝で 乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られる残留物をn 洗浄し、メチル 2 - 〔(ジメチルアミノ) チオオキソ メトキシ] - 5 - メトキシ安息香酸(55.0g)を得 た。

99. 5~100. 5℃. mр

> CECI IRv 3 (cm⁻¹): 1710, 1490.

 20^{-1} H-NMR (CDC 1₃, 100 MHz) δ : 3. 37 (3H, s), 3. 45 (3H, s), 3. 83 (6 H, s), 7. $0.2 \sim 7$. 0.9 (2H, m), 7. 4.5 $\sim 7.51 (1 H, m)$.

調製例3

前述のメチル 2 - 〔(ジメチルアミノ) チオオキソメ トキシ) - 5 - メトキシ安息香酸(20,0g)にジフ ェニルエーテル (100ml) を加え、265~270℃ にて9時間加熱し、放冷後シリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (ワコーゲルC-200、200g) にて精製 - ヘキサン (2部) +酢酸エチル (1部) の混合溶媒で 30 し、n - ヘキサン (65部) +酢酸エチル (35部) の 混合溶媒にて溶出し、メチル 2-ジメチルカルバモイ ルチオ・5・メトキシ安息香酸(16.4g)を得た。

> 64. 0~65. 0℃. m p

 $IR\nu$ ³ (cm⁻¹):1720,1650,1590.

 1 H-NMR (CDC 1 3, 1 0 0 Hz) δ : 3. 0 4 (6 H, s), 3. 8 3 (3 H, s), 3. 8 7 (3 5 Hz), 7. 39 (1 H, d, J = 2. 9 Hz), 7. 4 2 (1 H, d, J = 8.5 Hz).

調製例4

前述のメチル 2-ジメチルカルバモイルチオ・5-メ トキシ安息香酸 (20g) をメタノール (200ml) に 溶解し、これにナトリウムメトキシド(8.0g)を加★

★え20時間加熱還流した。10%塩酸水(300ml)に あけ酢酸エチルにて抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗 H, s)、7.00(1H, dd, J=2.9Hz, 8. 40 浄後、芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC -200、200g) にて精製し、n - ヘキサン (90 部)+酢酸エチル(10部)の混合溶媒にて溶出し、メ チル 2-メルカプト-5-メトキシ安息香酸(11. 0g)を得た。

IRV 3 (cm⁻¹):1700,1590,1470.

 1 H-NMR (CDCl₃, 100MHz) δ : 3. 80 50 (3H, s), 3. 92 (3H, s), 4. 47 (1

H, s), 6.88 (1H, dd, J=3.0Hz, 8. 5Hz), 7. 22 (1H, d, J = 8.5Hz), 7. 5 1 (1 H, d, J = 3. 0 Hz).

調製例5

前述のメチル 2-メルカプト-5-メトキシ安息香酸 (6.5g) および塩酸2-クロロエチルアミン(4. 6g) をジメチルホルムアミド (100ml) に溶解し、 これに氷冷下ナトリウムメトキシド (4.7g) を加え* *た後、室温で12時間攪拌した。10%塩酸水(100 ml) にあけ、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食 塩水で洗浄し、芒硝で乾燥後減圧下に溶媒を留去し、粗 結晶を得た。これを酢酸エチル(50部)+n-ヘキサ ン (50部) の混合溶媒で洗浄し、7-メトキシ-5-オキソ・2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ・1, 4 - ベン ゾチアゼピン(3.2g)を得た。

20

mp 164. 0~166. 0℃.

 $IR\nu$ 3 (cm⁻¹):3350,1645,1450.

 1 H-NMR (CDC 1₃, 100 MHz) δ : 2. 93~ 3. 14 (2 H, m), 3. $24 \sim 3$. 48 (2 H,m), 6. 92 (1 H, dd, J = 2. 9 Hz, 8. 5 H z) \ 7. 17 (1H. br s) \ 7. 23 (1H. d, J = 2. 9Hz) 7. 41 (1H, d, J = 8. 5H z) \cdot FD-MS (n/z): 209 (M).

調製例6

リチウム (2. 73g) および前述の7-メトキシ・5 - オキソ・2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ・1, 4 - ペ ンゾチアゼピン(5.0g)を氷冷下に加え、3時間加 熱還流した。過剰の硫酸ナトリウム・10水和物を加え た後、セライト濾過した。濾液を濃縮し、7・メトキシ - 2, 3, 4, 5 - テトラヒドロ・1, 4 - ベンゾチア ゼピン(4.4g)を得た。

$$IR\nu$$
⁸ (cm⁻¹) : 1240, 1050.

¹ H-NMR (CDCl₃, 100MHz) δ : 2. 62~ 2. 88 (2H, m), 3. $27 \sim 3$. 58 (2H, m), 3. 79 (3H, s), 4. 09 (2H, s), 6. $59 \sim 7$. 00 (2 H, m), 7. 46 (1 H, d. J = 8.5 Hz , FD - MS (m/z) : 195(M).

【0030】〈薬理試験〉試験方法(1) 体重300~380gの雄性ラットから心臓を摘出し、 80cm水柱圧にてランゲンドルフ式に灌流した。灌流液 には、11mMグルコースを含むクレブス - ヘンゼライ 40 ト・パイカーボネート (Krebs-Henseleit bicarbonate)

液 (37℃、pH7. 4) を95%O2 +5%CO2混 合ガスで酸素化して用いた。なお心臓は330beats/mi n で、電気刺激することにより、強制的に拍動させた。 10分間安定化させたところで、被検薬剤の使用量を溶 解したカルシウムセッティング用の5.5mMカルシウ ムを含むクレプス・ヘンゼライト溶液で、10分間灌流 後、トリガー薬剤として、0.1 mgアドレナリンを含む テトラヒドロフラン (150ml) に水素化アルミニウム 20 0. 5ml水溶液を灌流液中に注入し、更に、その1分後 に10mgカフェインを含む1ml水溶液を注入し、その2 分後に心臓を取り出しホルマリン溶液の中に入れた。取 り外した心臓は、ホルマリン固定後、約3mm間隔で、水 平方向に切断した。切断した各プロックを型の如くに脱 水、脱脂、パラフィン包埋し、厚さ3~4µmで切断 し、ハイデンハイン鉄へマトキシリン染色法にて染色 し、組織標本を作成した。光顕下、心筋の壊死の程度に より5段階評価(-、±、+、++、+++)を行ない、 (-)、(±)、即ち、心筋壊死の左心室断面積に対す 30 る割合が5%以下の場合を、心筋壊死抑制作用有りとし た。試験方法 (2) 体重300~380gの雄性ラット から心臓を摘出し、80cm水柱圧にて、ランゲンドルフ 式に試験方法(1)と同条件で灌流した。左心室内にラ テックス製パルーンを挿入することにより左心室内圧を 測定し、その拍動から心拍数も記録した。試験は、心機 能が安定したところで、被検化合物を含んだ灌流液で1 0分間灌流し、心機能の変化を記録した。心機能は、心 拍数(HR)×左心室内圧(LVP)の値を指標に評価 した。

試驗結果

濃度 心筋壊死 心機能に対する作用 例数 の程度 * (HR×LVP 、コント 被験化合物 ロール=100%) 生理食塩水 11 +~++ 100.2 ± 5.4 塩酸ジルチア 10-6 3 + ~ + + 35,9 ± 9.8 ゼム 塩酸ジルチア 10-5 5 ゼム

化合物	(イ)	10 ^{- 6}	3	-~±	101.1	± 2.5
化合物	(ロ)	10-6	3	-~±	92. 3	±7.2
化合物	<i>(</i> /\)	10 ⁻⁶	3	-~±	96. 5	±3.8
化合物	(二)	10-6	3	-~±	96. 0	±5.4

* 試験方法(1)

**試験方法(2)

上記試験(1)の結果から明らかなように、化合物 (イ)~(二)はいずれも塩酸ジルチアゼム(商品名へ ルベッサー) と比べて明らかに心筋組織の壊死を抑制す る作用が強かった。更に化合物(イ)~(二)は、試験 10 予防のための薬剤分野において心機能を抑制することな (2) の結果から明らかな様に、心筋組織の壊死を抑制

する用量でも心機能に対する影響が少なかった。以上よ り、化合物(イ)~(二)は心筋壊死を抑制する心筋保 護剤の有効成分として、急性心筋梗塞の予防ないし再発 しに目的の薬理作用を発揮できる有効な物質である。

22

フロントページの続き

(72)発明者 太 田 英 男

群馬県高崎市宮原町3番地 麒麟麦酒株式 会社医薬開発研究所内